DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv. 007333579 WPI Acc No: 1987-330586/ 198747 XRAM Acc No: C87-140990 Prepn. of polyisocyanate from polyester polyol and diisocyanate(s) - used for curing agents of urethane paints Patent Assignee: DAINIPPON INK & CHEM KK (DNIN) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 62235313 Α 19871015 JP 8676707 A 19860404 198747 B JP 94070120 B2 19940907 JP 8676707 Α 19860404 Priority Applications (No Type Date): JP 8676707 A 19860404 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 62235313 Α 6 5 C08G-018/42 JP 94070120 B2 Based on patent JP 62235313 Abstract (Basic): JP 62235313 A Prepn. (a) reacting (1) polyester polyol having Mn of 400-1500 and average OH value of 2-3, where polyol is prepared from alkylene diol and/or alkylene dicarboxylic acid, and (2) an excess of saturated hydrocarbon diisocyanates cpds to provide polyisocyanates, and (b) distillating the reaction mixt to remove unreacted saturated hydrocarbon diisocyanate cpds by thin-layer distn. The alkylene diol pref includes ethylene glycol, propylene glycol, 1,3-propane-diol, 1,4-butanediol, neopentyl glycol or decane diol. The alkylene dicarboxylic acid pref includes adipic acid, azelaic acid or dodecanic acid. Diol and dicarboxylic acid, are reacted at pref 100-250 deg.C. Polyol e.g. glycerine or trimethylolpropane may be added to the reaction mixt. The diisocyanate includes 1,4-tetramethylene diisocyanate or 1,6-hexamethylene diisocyanate. USE/ADVANTAGE - The polyisocyanate having improved flexibility, weather resistance and little toxicity is obtd. Polyisocyanate is used for curing agents of two-pack type urethane coating materials. Title Terms: PREPARATION; POLY; ISOCYANATE; POLYESTER; POLY; OL; DI; ISOCYANATE; CURE; AGENT; URETHANE; PAINT Index Terms/Additional Words: POLYURETHANE Derwent Class: A25; A82; G02 International Patent Class (Main): C08G-018/42 International Patent Class (Additional): C09D-003/72; C09D-175/04 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A05-G02; A10-D; A10-G01A; A12-B01K; G02-A02H Plasdoc Codes (KS): 0004 0037 0226 1296 1317 1319 1323 1325 3075 1329 1339 3077 1407 1450 1454 1760 1770 2020 2148 2152 2299 3217 2395 2585 2605 2628 2675 2718 Polymer Fragment Codes (PF): *001* 014 02& 038 075 150 155 157 160 162 169 170 171 173 176 177 200 207 208 209 212 231 239 311 341 344 346 402 418 473 477 51& 525 53& 54& 541 543 551 560 566 575 583 589 62-

Derwent Registry Numbers: 0137-S; 0822-S; 0908-S; 1059-S; 1060-S; 1075-S;

1147-S; 1455-S

AM

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-235313

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)10月15日

C 08 G 18/42 C 09 D 3/72 NDW PHQ 7438-4J 6516-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

ポリイソシアネートの製造方法

②特 願 昭61-76707

四出 頭 昭61(1986)4月4日

砂発 明 者 加 類

光雄

千葉市幸町1-5-2-706

砂発 明 者 小

昇

千葉県君津郡湯袖ケ浦町長浦駅前4-16-15

70発明者 露崎

主計

千葉市高津戸町1-166

⑪出 願 人 大日本インキ化学工業

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

株式会社

砂代 理 人

弁理士 小田島 平吉

越

外1名

明 細 和

1 発明の名称

ポリイソシアネートの製造方法

2 特許請求の範囲

1. アルキレンジオールおよび(又は)アルキレンジカルボン酸を必須の成分として得られる数平均分子量400~1,500、1分子中の平均水酸基数2~3のポリエステルポリオールを過剰の飽和炭化水素ジイソシアネート化合物と反応せしめ、ウレタン化反応によつて生成するポリインシアネートを得膜蒸留して未反応の飽和炭化水素ジインシアネート化合物を蒸留除去することを特徴とするポリインシアネートの製造方法。

2. アルキレンジオールとして炭素数の異なる 複数のアルキレンジオールを使用することを特徴 とする特許請求の範囲第1項配載の方法。

3 アルキレンジオールの少なくとも1種がアルキル鎖によつて分岐されたアルキレンジオールであることを特徴とする特許請求の範囲第2項配 城の方法。 4. ポリエステルポリオールと過剰の飽和炭化水素 ジイソシアネート化合物の反応において、飽和炭化水素 ジイソシアネート化合物の過剰率が NCO / OH の当量比で 4~25 であることを特徴とする特許請求の範囲第1項に配載の方法。

3 発明の詳細な説明

本発明は提性が少なく、耐候性がよく、特に可とり性のすぐれたポリインシアネートの製造方法に関するものであつて、無費変2液型ウレタン 塗料の硬化剤として極めて有用なものであり、特に可とり性を要する塗料分野、例えば建築外装用塗料、プラスチック用塗料などの伸び、耐折り曲げ性、弾性等を必要とする無費変2液型ウレタン塗料の硬化剤として極めて有用なものである。

従来、耐候性のすぐれた無貴変 2 液型のウレタン 塗料は、ヘキサメチレン ジイソシアネートと水 などとの反応によつて得られるピューレット型の ポリイソシアネート あるいはトリメチロール プロパンとの反応によつて得られるアダクト型のポリイソシアネートが、広く、ウレタン 塗料の硬化剤

としてアクリルポリオールと組合せて用いられて きている。

しかし、ウレタン強料の主剤として用いられる アクリルポリオールは、構造的に硬さの点ではす ぐれているものの、可とり性に乏しいため、従来 のポリイソシアネート硬化剤では、低温における 伸びなど可とり性の良好なウレタン硬化強膜を得 ることが不可能であり、特に可とり性のすぐれた 無黄変2液型のウレタン強料用硬化剤が求められ るに至つている。

そとで、本発明者等は、従来の問題点を解決すべく、特に可とう性にすぐれたポリインシアネートについて鋭意研究の結果、本発明を完成するに 至つた。

即ち、本発明は、この問題点を解決する方法として、アルキレンジオールおよび(又は)アルキレンジカルポン酸を必須の成分として得られる数平均分子量400~1,500、1分子中の平均水酸基数2~3のポリエステルポリオールを過剰の飽和炭化水素ジイソシアネート化合物と反応せし

ドデカン2酸などがあげられる。

以上のアルキレンジオール及びアルキレンジカルボン酸が前記ポリエステルポリオールの必須の成分であるが、前記ポリエステルポリオールの調製に当つては、所選の平均水酸基数に応じてケリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロペンなどの3官能のポリオールを併用し得るものである。

ポリエステルポリオールの調製に当つて、アルキレンジオールは、炭素数の異なる複数のアルキレンジオールを用いることが好ましく、更に好ましくは複数のアルキレンジオールの少なとといるではアルキル鎖によつて分岐されたアルキレンオールを用いて得られるポリエステルから誘導するといいのであり、実用上極めて好ましいものである。アルトは、知り、実用上極めて好ましいものである。

1,4-ヒドロキシメチルシクロヘキサン、ビ

本発明の構成要素である数平均分子盤400~
1,500、1分子中の平均水酸基数2~3のポリエステルポリオールを調製するためのアルキレンジオールは、炭素数2~30を有する直鎖状、ないし、アルキル鎖によつて分岐されたアルモして、カールのサリコール、プロピレングリコール、1,5-ペンタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,10-デカンジオール、1,2-ドデカンジオール、12-ヒドロキシステアリルアルコールなどがあげられる。

また、アルキレンシカルポン酸の代表的な例と しては、アジピン酸、アセライン酸、セパチン酸、

ス(-4-ヒドロキシへキシル)メタン、2,2
-ビス(-4-ヒドロキシンクロへキシル)プロパンなどのシクロアルキレンジオールおよびテトラヒドロ無水フタル酸等のシクロアルキレンジカルボン酸、イソフタル酸等の芳香族2塩基酸を、前記ポリエステルの調製に当つて、その原料に用いてもよいが、本発明のポリイソシアネートの可とり性を損じないため、その使用量は、ポリエステルの製造に用いる原料の20重量パーセント以内に留めることが好ましい。

前記ポリエステルを調製するに当つては、また、特に望むなら、12-ヒドロキシステアリン酸などのオキシ酸、更に、モーカプロラクトンなどのラクトンをポリエステルの原料として併用してもよいが、本発明のポリイソシアネートの良好な溶解性を保持せしめるため、その使用量は、ポリエステルの製造に用いる原料の30重量%以下に保つことが必要である。

前記ポリエステルは上記のアルキレンジォール、 アルキレンジカルボン酸などの原料成分から常法 ポリエステルの1分子中の平均水酸基数は、2~3の範囲が好ましく、特に好ましくは2~25の範囲であることが必要である。即ち、平均水酸 遊数が2以下では主剤ポリオールと組合せた場合 に架橋強膜を与えることができず、平均水酸基数 が3を越えると架橋密度が高くなり過ぎるため硬 化強膜の伸びなどの可とう性を損じる傾向がある。 一方、本発明において用いられる飽和炭化水素

ソイソシアネート化合物としては、 1 , 4 - テト

ては、前記のポリエステルを過剰の飽和炭化水染 ツイソシアネート化合物中でウレタン化反応させることが必要であり、その過剰率はポリエステル の水酸基に対して飽和炭化水素 ジイソシアネート 化合物のイソシアネート基の比率が当量比で (NCO/OH) 4~25 であることが好ましく、 更に好ましくは5~20 の範囲であることが必要 である。

NCO / OBの当量比が 4 以下の配合比でウレタン化反応を疾施すると、ポリエステルがジインシアネート化合物によつて鎖伸長され、生成するポリインシアネートの分子量が高くなり、後の窓留、精製工程が困難になるのみならず、ポリインシアネートのインシアネート含有率が低下するため、好ましくない。また、週期率が 2 5 を越えると、然留、精製によつて得られるポリインシアネートの収率が徒らに低下するため好ましくない。

前記ポリエステルと絶和炭化水素の反応は通常、 無触媒下、50℃~150℃の温度範囲で実施す ラメチレンジイソシアネート、1,6-ヘキサメ チレンジイソシアネート、2,2,4-もしくは 2,4,4-トリメチルヘキサメチレンジイソシ アネート、2,6-ジイソシアネートメチルカプ ロエートなどのようなアルキレンジイソシアネー トが最も好ましい。1,3‐もしくは1,4‐ジ イソシアネートシクロヘキサン、1,3-もしく は1,4-ピス(イソシアネートメチル)-シク ロヘキサン、ソシクロヘキシルメタン・4,4' - シィソシアネートおよび 3 - イソシアネートメ チル-3,5,5-トリメチルシクロヘキシルイ ソシアネート(イソホロンジイソシアネート)な どのようなシクロアルキレンジイソシアネートも、 飽和炭化水素ジィソシアネート化合物として用い 得るが、シクロアルキレンジイソシアネート化合 物は、一般に硬い構造を有するので、高可とり性 のポリイソシアネートを得るためには、前記アル キレンジイソシアネートと併用して用いることが 好ましい。

本発明のポリイソシアネートを製造するに際し

ることが好ましく、60~120℃の範囲で突施するのが特に好ましい。50℃以下の温度でウレタン化反応を実施すると、反応に長時間を要するため好ましくなく、150℃以上の温度では反応が改しく進み過ぎ、鏡伸長などの副反応を伴うため好ましくない。ウレタン化反応は通常2~15時間の範囲で終了する。

ポリエステルと過剰の飽和炭化水梨シイソシア ネート化合物とのウレタン化反応を終了した反応 混合物は、次いで、回転異(硫下膜)式あるいは 回転円板(遠心)式などの薄膜蒸留にかけられ、 ここで米反応の飽和炭化水素シイソシアネート化 合物を蒸留除去することにより、未反応のジイソ シアネートの含有率が極めて低い、低海性で純度 の高いポリイソシアネートを容易に得ることがで きる。

通常、海膜深留における真空度は、 $0.1 \sim 2$ torr の範囲が好ましく、 更には $0.1 \sim 1$ torr の範囲が好ましい。

薄膜蒸留温度は、100~200℃の聴阻が適

当であり、200℃を越えるとポリイソシアネー トが分解する危険があるため好ましくない。

複膜蒸留は連続的に行なわれ、その滞留時間は 1時間以内、更に好ましくは30分以内であることがよい。滞留時間が長くなると、ポリイソシアシアネートが潜色する傾向があり、更に分解などの削反応を生じるため、滞留時間は未反応のジイソシアネート化合物を除去できる範囲で、できる限り短時間であることが、純度の高いポリイソシアネートを製造する上から必要である。

然留精製して得られるポリイソシアネートは、 通常、室温で液状から半固状を呈し、必要に応じ た形で、つまり純粋な形態でそのまま、あるいは、 トルエン、キシレン、スワゾール310(丸磐石 油製)などの炭化水素系溶剂、酢酸エチル、酢酸 ブチル、メチルイソプチルケトン、セロソルプア セテートの如きイソシアネート基に対して不活性 な各種の有機溶剤で適宜希釈された形で、実用に 供することができる。

以上の如く、本発明の方法によれば、揮発性の

価187.5の、常温で流動性を有する、1分子中の平均水酸塩数が2のポリエステルポリオール(1)を38809得た。水酸塩から計算によつて求められるポリエステルポリオール(1)の数平均分子量は598である。

反応混合物は室温に冷却した後、その 9 8 6 9 を 移膜蒸留器で 0.3 ~ 0.6 torr の被圧下に、 1 6 0 ℃の温度で蒸留し、蒸留残分として水飴状 を呈するポリインシアネート 3 8 5.3 9 (転化率 3 9.2 %)と留出分として未反応のヘキサメチレ ンジインシアネート 5 9 & 6 9 (回収率 6 0.8 %)

然쮭残渣として得られたポリイソシアネートを

を得た。

ジインシアネートの含有率が極めて低く、 毒性が 少なく、 無武変で、 特に可と 5 性のすぐれた、 純 度の高い、 ポリインシアネート を容易に製造する ことができる。

本発明のポリインシアネートは、従来から知られている主剤、アクリルポリオール、アルギドポリオール等と組合せて用いることができる。また、特に望むなら、本発明のポリインシアネートの2種を組合せて、あるいは、本発明のポリインシアネートを従来のビューレット型あるいはアメクト型のポリインシアネートと組合せて、用いることもできる。

以下、本発明を実施例に従つて説明する。 実施例 1

提拌器、温度計、窒素ガス導入管および空冷管を付した5 &のガラス製四のロフラスコに、1,4-アタンジオール65 8 &、1,6-ヘキサンジオール863 &、ネオペンチルグリコール791 & およびアジピン酸2273 & を常法により220 での温度で9時間反応せしめ、酸価47、水酸基

更にキシロールで 7 5 % 濃度に希釈することにより、色数 1 以下、粘度 I ~ J、不揮発分 7 4.7 %、有効イソシアネート含有率 5.8 %のポリイソシアネートのキシロール溶液 [ポリイソシアネート(1)] を得た。なお、ポリイソシアネート(1)に残存している未反応の遊離へキサメチレンジイソシアネートの含有率は 0.3 % であつた。

ポリイソシアネート(1)を、主剤のアクリルポリオール (大日本インキ化学製、アクリデイツクイー801P;不揮発分50±1%、粘度R~U、酸価1~4、水酸基価50±3〕と当量配合(NCO/OH=1.0)し、 新料としてチタン自を用いて白エナメル(PWC 40%)を調製し、80℃で30分間強制乾燥した。得られた硬化強度は、極めて柔軟性に富み、1週間後に強膜を剝離して得られた硬化フイルムの伸び率を測定したところ、110%の値を示した(引吸強度240kg/cd、弾性率12×10。kg/cd)。

奖施例 2

実施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンジ

オール/1,12-ドデカンジオール/1,3アタンジオール/アジピン酸=12.0/40.9/
9.1/38.0の配合割合で得られた酸価4.2、水 酸基価182、数平均分子量(計算値)616を 有する1分子中の平均水酸基数が2のポリエステ ルポリオール10009を、ヘギサメチレンジイ ソシアネート30009(NCO/OB=11.0) とウレタン化反応せしめ、得られた反応混合物の 10029について海膜蒸留を行い、蒸留残盗と してポリイソシアネート384.59(転化率38.6 %)を得た。

蒸留機権として得られたポリイソシアネートを キシレンとセロソルプアセテートとの1対1の温 合諮削で希釈することにより、色数1以下、粘度 G~Ⅱ、不輝発分748%、有効イソシアネート 含有率5.7%、未反応遊離へキサメチレンジイソ シアネート含有率0.2%のポリイソシアネート浴 液〔ポリイソシアネート(2)〕を5169得た。

ポリイソシアネート(2)をアクリルポリオール (アクリデイック 4 - 801P) と当畳配合して

蒸留残渣として得られたポリインシアネートをキシレンとセロソルプアセテートの混合容剤で冷駅することにより、色数1以下、粘度1~星、不収発分147%、有効インシアネート含有率5.9%、米反応遊離へキサメチレンジイソシアネート含有率0.3%のポリインシアネート溶液〔ポリインシアネート(3)〕を530.9 を得た。

ポリインシアネート(3)をアクリルポリオール (アクリデイック A - 801P) と当量配合して 調製した白エナメル (PWC 40%) から80℃、 30分間の強制乾燥で得られた硬化盆膜は、極め て柔軟性に富み、1週間後に盆膜を剝離して得た 硬化フイルムの-10℃における伸び率は110 %であつた(引張り強度240㎏/cd、弾性率 11×10⁸㎏・cd)。

爽施例 4

奥施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンジオール/12-ヒドロキシステアリン酸/ネオペンチルグリコール/トリメチロールプロペン/アジピン酸=11.5/55.9/10.2/6.6/15.8

調製した白エナメル(PWC40%)から80℃、30分間の強制乾燥で得られた硬化強膜は、極めて柔軟性に富み、1週間後に強膜を剝離して得た酸化フィルムの−10℃における伸び率は120%であつた(引張り強度255㎏/dd、弾性率11×10°㎏/dd)。

奖施例3

実施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンシオール/12-ヒドロキシステアリルアルコール/ネオペンチルクリコール/トリメチロールプロパン/アジピン酸=9.3/42.7/8.2/6.6/33.3の配合割合で得られた酸価4.8、水酸基価196、数平均分子量(計算値)658を有する1分子中の平均水酸基数が2.3のポリエステルポリオール10039を、ヘキサメチレンジイソシアネート30009(NCO/OH=10.2)とウレタン化反応せしめ、得られた反応混合物の10039について薄膜蒸留を行い、蒸留残液としてポリイソシアネート396.69(転化率39.7%)を得た。

の配合割合で得られた酸価 4.6、水酸基価 193、 数平均分子並(計算値) 6.69を有する 1分子中 の平均水酸基数が 2.3のポリエステルポリオール 10009を、ヘキサメチレンジイソシアネート 30009(NCO / OH = 10.8)とウレタン 化反応せしめ、得られた反応混合物の 10019 について薄膜蒸留を行い、蒸留残渣としてポリイ ソシアネート 387.89(転化率 3.89%)を得

減留残盗として得られたポリイソシアネートをキシレンとセロソルプアセテートの混合裕剤で希釈することにより、色数1以下、粘度K~L、不輝発分14.6%、有効イソシアネート含有率6.0%、決反応遊離へキサメチレンジイソシアネート含有率0.3%のポリイソシアネート裕液[ポリイソシアネート(4)]を得た。

ポリイソシアネート(4)をアクリルポリオール (アクリデイック A - 801P)と当登配台して 調製した白エナメル (PWC 40%)から80℃、 30分間の強制乾燥で得られた硬化強膜は、極め て柔軟性に高み、 1 週間後に塗腹を剝離して得た 硬化フィルムの- 1 0 ℃における伸び率は 1 0 0 %であつた(引張り強度 2 3 0 kg/cd、弾性率 1 1 × 1 0 skg/cd)。

移考例

トリメチロールプロペンとへキサメチレンジイソシアネートから得られるアダクト型のパリイソシアネート [大日本インキ化学製、パーノックDN-950;不揮発分75±1%、有効イソシアネート含有率125±05%、粘度な~0、遊職へキサメチレンジイソシアネート含有率125%、粘度な~0、遊職へキサメチレンジーンを、アクリルペロングールのはでは、1000分間の強制を焼って得いて、アクリデックイ-801Pと当量にから80℃、30分間の強制を焼って得いて、ナメルから80℃、30分間の強制を焼って得いないないが、15%の値を示した(引張強度144kg/cd、弾性率9×10kg/cd)。